Requested Patent:

EP0202538A1

Title:

GROWTH PROMOTING AGENTS.;

Abstracted Patent:

EP0202538;

Publication Date:

1986-11-26;

Inventor(s):

BERSCHAUER FRIEDRICH DR;; DE JONG ANNO DR;; LINDEL HANS DR;; HALLENBACH WERNER DR;; SCHEER MARTIN DR;

Applicant(s):

BAYER AG (DE);

Application Number:

EP19860106209 19860506;

Priority Number(s):

DE19853517706 19850517; DE19853529247 19850816;

IPC Classification:

A23K1/16; C07D333/38; C07D333/68; C07D333/78; C07D333/80;

Equivalents:

AU5721786, BR8602224, CS8603569, DE3529247, DK230086, ES8801815, FI862201, GR861269, HU41244, NZ216159;

ABSTRACT:

1. Use of thienvlureas or -isoureas of the formula I see diagramm: EP0202538,P28,F4 in which A represents the radical la and lb see diagramm: EP0202538,P28,F5 see diagramm: EP0202538,P28,F6 R**1 represents hydrogen, halogen, nitro, CN, alkoxy, alkylthio, halogenoalkoxy, halogenalkylthio, alkoxyalkyl or optionally substituted radicals from the group comprising alkyl, acyl, aroyl and aryl, R**2 represents hydrogen, halogen, nitro, CN, alkoxy, alkylthio, halogenoalkoxy, halogenoalkylthio, alkoxyalkyl or optionally substituted radicals from the group comprising acyl, arcyl, alkyl and aryl, or R**1 and R**2, together with the adjacent C atoms, represent an optionally substituted saturated or unsaturated carbocyclic or heterocyclic ring, which can optionally carry a carbonyl function, R**3 represents the radicals CN, COOR**7. COONR**8 R**9 or COR**10, R**4 represents hydrogen or alkyl, R**5 represents hydrogen, optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl, optionally substituted aryl or heteroaryl, R**6 represents hydrogen, optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl, optionally substituted aryl or heteroaryi, R**7 represents hydrogen, optionally substituted alkyl, cycloalkyl, alkenyl or optionally substituted aryl, R**8 represents hydrogen, alkyl or cycloalkyl, R**9 represents hydrogen, optionally substituted alkyl or optionally substituted anyl and R**10 represents optionally substituted alkyl or optionally substituted aryl, as growth-promoting agents for animals.

11 Veröffentlichungsnummer:

0 202 538

A₁

12

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 86106209.9

(22) Anmeldetag: 06.05.86

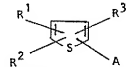
61 Int. Ct.4: A 23 K 1/16

C 07 D 333/38, C 07 D 333/68 C 07 D 333/78, C 07 D 333/80

- (30) Priorität: 17.05.85 DE 3517706 16.08.85 DE 3529247
- (43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 26.11.86 Patentblatt 86/48
- 84) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CH DE FR GB IT LI NL SE
- (7) Anmelder: BAYER AG
 Konzernverwaltung RP Patentabteilung
 D-5090 Leverkusen 1 Bayerwerk(DE)
- (72) Erfinder: Hallenbach, Werner, Dr. Kleiststrasse 10 D-4018 Langenfeld(DE)
- (2) Erfinder: Lindel, Hans, Dr. Carl-Duisberg-Strasse 321 D-5090 Leverkusen(DE)
- (7) Erfinder: Berschauer, Friedrich, Dr. Claudiusweg 9 D-5600 Wuppertal 1(DE)
- (72) Erfinder: Scheer, Martin, Dr. Herberts-Katernberg 7 D-5600 Wuppertal 1(DE)
- (72) Erfinder: de Jong, Anno, Dr. Stockmannsmühle 46 D-5600 Wuppertal 1(DE)

(54) Leistungsfördernde Mittel.

(5) Die vorliegende Erfindung betrifft leistungsfördernde Mittel für Tiere, die durch einen Gehalt an Thienylhernstoffen oder -isoharnstoffen der formel I



in welcher

A für die Reste le und lb steht

le

$$R^4 O - R^5$$
| | | - N - C = N - R^6 und

11-

 R^{9} für die Reste CN, COOR $^{7},$ CONR $^{8}R^{9},$ COR 10 steht, gekennzeichnet sind.

- 1 -

5 BAYER AKTIENGESELLSCHAFT Konzernverwaltung RP Patentabteilung 5090 Leverkusen, Bayerwerk

Rt/cm/c

II

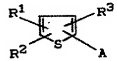
10

Leistungsfördernde Mittel

15

Die vorliegende Erfindung betrifft die Verwendung von teilweise bekannten Thienylharnstoffen und -isoharnstoffen als leistungsfördernde Mittel bei Tieren.

- Thienylharnstoffe sind bereits bekannt geworden. Sie finden Verwendung als Herbizide und Pflanzenwachstumsregulatoren (vgl. DE-OS 2 040 579, 2 122 636, 2 627 935, 3 305 866, EP-OS 4 931).
- 25 Es ist jedoch nichts über ihren Einsatz als leistungsfördernde Mittel bei Tieren bekannt geworden.
 - 1. Es wurde gefunden, daß Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel I



1

35

30

in welcher

Le A 23 725-Ausland

5 A für die Reste Ia und Ib steht

10

$$R^4 O - R^5$$
| | | - N - C = N - R^6 Ib

- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- 20 R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
- 25 R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen oder heterocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- 30 R^3 für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht.

- 5 R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes

 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R^8 für Wasserstoff oder Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- 20 R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

hervorragende leistungsfördernde Wirkung bei Tieren besitzen. Thienylharnstoffe und -isoharnstoffe der Formel I sind z.T. bekannt.

30

Thienylharnstoffe der Formel II

ΙI

5 in welcher

A für den Rest Ia steht

Ia

- R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- $m R^3$ für die Reste CN, $m COOR^7$, $m CONR^8R^9$, $m COR^{10}$ steht,
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,

35

15

- für Wasserstoff, gegebenenfalls aubstituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes

 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder

 Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

können z.B. hergestellt werden, indem man Thienylisocyanate der Formel III

in welcher

35 R^1 , R^2 und R^3 die oben angegebene Bedeutung haben.

Le A 23 725

5 mit Aminen der Formel IV

H - NR⁵R⁶

IV

in welcher

R5 und R6 die oben angegebene Bedeutung haben,

umsetzt.

2. Es wurden die neuen Thienylisocyanate der Formel III gefunden

20 R¹ R³

in welcher

- 25 R¹ für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- 30 R² für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl
 steht,

- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
 - R3 für die Reste COOR7, CONR8R9, COR10 steht,
- R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Methyl, Cycloalkyl, C₂₋₄-Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

mit Ausnahme von 3-Methoxycarbonyl-thien-2-yl-iso-cyanat.

3. Es wurde ferner gefunden, daß man die neuen Thienylisocyanate der Formel III gemäß 2 (oben) herstellen
kann, indem man Thienylamine der Formel V

Le A 23 725

10

5

in welcher

 R^{2} , R^{2} die in 2 (oben) angegebene Bedeutung haben,

10

mit Phosgen umsetzt.

4. Es wurden ferner die neuen Thienylharnstoffe und -ischarnstoffe der Formel VI gefunden

15

in welcher

20

n für 3. 4. 5 oder 6 steht,

A für die Reste Ia und Ib steht

25

IB

Ib

30

 R^3 für den Fall, daß n für 3, 5, 6 steht, für die Reste CN, $COOR^7$, $CONR^8R^9$, COR^{10} steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste $COOCH_3$, $COO(C_{2-4}-Alkenyl)$, $CONR^8R^9$, COR^{10} steht,

- 5 R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
 - R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cyclosikyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
 - R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- 15 R⁷ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R⁸ für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
 - für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.
- 25 R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.
- Es wurde ferner gefunden, daß man die Thienylharnstoffe oder ~isoharnstoffe der Formel VI erhält,

35

10

5 in welcher

10

20

- n für 3, 4, 5 oder 6 steht.
- A für die Reste Ia und Ib steht

- R³ für den Fall, daß n für 3,5,6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,
 - R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- 25 R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 30 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,

- 5 R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - a) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und \mathbb{R}^5 für Wasserstoff steht. Thienylamine der Formel VII

15

20 in welcher

n, R^3 und R^4 die oben angegebene Bedeutung haben

mit Isocyanaten der Formel VIII

in welcher

30 R⁶ die oben angegebene Bedeutung hat,

umsetzt, oder

35

b) wenn man für den Fall, daß λ für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, Thienylisocyanate der Formel IX

in welcher

n und R3 die oben angegebene Bedeutung haben.

mit Aminen der Formel IV

$$H - NR^5R^6$$
 IV

20 in welcher

R⁵ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben,

25 umsetzt, oder

c) wenn man für den Fall, daß A für den Rest Ib steht, Thienylamine der Formel VII

in welcher

35

5 n_* R^3 und R^4 die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X

10

$$Hal - C = N - R^6$$
 X

in welcher

15 \mathbb{R}^5 und \mathbb{R}^6 die oben angegebene Bedeutung haben und

Hal für Halogen steht,

20 umsetzt.

Es war völlig überraschend, daß die Thienylharnstoffe der Formel I leistungsfördernde Eigenschaften bei Tieren aufweisen. Es gab aus dem Stand der Technik keinerlei Hinweis auf diese neue Verwendung der teilweise bekannten Thienylharnstoffe der Formel I.

Bevorzugt sind Thienylharnstoffe der Formel I in welcher

30 A für die Reste Ia oder Ib steht,

für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, C_{1-4} -Alkoxy, C_{1-4} -Alkylthio, gegebenenfalls substituiertes C_{1-6} -Acyl, gegebenenfalls substituiertes Aroyl, insbe-

35

5 sondere Benzoyl, für gegebenenfalls durch Halogen, C1-4-Alkoxy, C1-4-Alkylthio, Aryl, insbesondere Phenyl, Aryloxy, insbesondere Phenoxy, Arylthio, insbesondere Phenylthio, Amino, C1-4-Alkylamino, Di-C₁₋₄-alkylamino, Arylamino, insbesondere Phenyl-10 amino substituiertes C₁₋₆-Alkyl sowie für Phenyl steht, wobei die Phenylreste gegebenenfalls einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen: Halogen, C₁₋₄-Alkyl, CN, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C1-4-Alkyl-15 amino, Di-C1-4- alkylamino, C1-4-Alkoxyalkyl, C1-4-Halogenalkyl, C1-4-Halogenalkoxy, C1-4-Halogenalkylthio, Methylendioxy oder Ethylendioxy, die gegebenenfalls halogensubstituiert sind, Acyl.

20 R² für die bei R¹ aufgeführten Reste steht,

R1 und R2 gemeinsam mit den angrenzenden beiden C-Atomen für gesättigte oder ungesättigte carbocyclische Reste mit 5-8 Ringgliedern stehen, die gegebenenfalls durch 25 OH, C1-4-Alkyl, Halogen, Nitro, CN, C1-4-Alkoxy, C1-4-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C1-4-Alkylamino, C1-4-Dialkylamino, C1-4-Halogenalkyl, C1-4-Halogenalkoxy, C1-4-Halogenalkylthio, C1-4-Alkoxyalkyl substituiert sind und einer der 30 Ringglieder, die nicht an den Thiophenring gebunden sind, eine Carbonylfunktion (C = 0) tragen kann; für den Fall, daß R1 und R2 mit den angrenzenden C-Atomen einen heterocyclischen Ring bilden, hat dieser 5 -6 Ringglieder und trägt 0, S oder N als Heteroatome. 35

- 5 R3 für die Rest CN, COOR7, CONR8R9, COR10 steht,
 - R4 für Wasserstoff oder C1-4-Alkyl steht,
- für Wasserstoff, für gegebenenfalls durch Halogen, R⁵ 10 C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Aryl, insbesondere Phenyl, Aryloxy, insbesondere Phenoxy, Arylthio, insbesondere Phenylthio, Amino, C1-4-Alkylamino, Di-C₁₋₄-alkylamino substituiertes C₁₋₆-Alkyl, C3-8-Cycloalkyl, C2-6-Alkenyl ferner für Phenyl 15 oder Naphthyl steht, wobei die Phenylreste gegebenenfalls einen oder mehrere der folgenden Substituenten tragen: Halogen, C1-4-Alkyl, CN, C₁₋₄-Alkoxy, C₁₋₄-Alkylthio, Phenyl, Phenoxy, Phenylthio, Amino, C1-4-Alkylamino, Di-C1-4-al-20 kylamino, C₁₋₄-Alkoxyalkyl, C₁₋₄-Halogenalkyl, C1-4-Halogenalkoxy, C1-4-Halogenalkylthio, Methylendioxy oder Ethylendioxy, die gegebenenfalls halogensubstituiert sind, sowie für Thienyl steht, das gegebenenfalls ein- oder mehrfach durch 25 C1-4-Alkyl, CN, Halogen, C1-4-Alkoxycarbonyl substituiert ist,
 - R6, R7 and R9 für die bei R5 angeführten Reste stehen,
- 30 R8 für Wasserstoff oder C₁₋₄-Alkyl, C₃₋₈-Cycloalkyl steht.
- \mathbb{R}^{10} für die bei \mathbb{R}^5 angeführten Reste, mit Ausnahme von Wasserstoff steht.

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I. in welcher

- 5 A für die Reste la und lb steht.
- für Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl, das gegebenenfalls durch Fluor, Chlor oder Brom substituiert ist,

 Phenyl, das gegebenenfalls durch C₁₋₄-Alkyl, Halogen,
 C₁₋₄-Halogenalkyl, insbesondere Trifluormethyl,
 C₁₋₄-Hologenalkoxy, insbesondere Trifluormethoxy substituiert ist, für Nitro, Acyl, insbesondere Acetyl, steht.
- 15 R² für die bei R¹ angegebenen Reste steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gesättigten 5-8-gliedrigen carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls durch C₁₋₄-Alkyl substituiert ist und gegebenenfalls an den Ringgliedern, die nicht an den Thiophenring gebunden sind, eine Carbonylfunktionträgt, sowie gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen annellierten Benzolring stehen, der gegebenenfalls durch Halogen, insbesondere Chlor, Nitro, C₁₋₄-Alkyl substituiert ist.
 - R3 für die Reste CN, COOR7, CONR8R9, COR10 steht.
- \mathbb{R}^{4} und \mathbb{R}^{6} für Wasserstoff stehen, 30
- für Wasserstoff, C_{1-6} -Alkyl, C_{1-4} -Alkylthio- C_{1-4} -alkyl, Cycloalkyl mit bis zu 8 C-Atomen, C_{2-4} -Alkenyl, Phenyl, das gegebenenfalls durch C_{1-4} -Alkyl, C_{1-4} -Halogenalkyl, C_{1-4} -Alkoxy, Halogen, insbesondere

- Chlor, Nitro, substituiert ist, Naphthyl, Thienyl, das gegebenenfalls durch CN, C_{1-4} -Alkyl, C_{1-4} -Alkoxycarbonyl substituiert ist, steht,
- für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl, insbesondere Methyl,

 Ethyl, n-, t-Butyl, C₂₋₄-Alkenyl, insbesondere Allyl,
 sowie für Phenyl steht,
 - R⁸ für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl steht,
- 15 R^9 für Wasserstoff, C_{1-4} -Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl steht,
 - R^{10} für C_{1-4} -Alkyl, insbesondere Methyl, Phenyl steht.
- Insbesondere seien Verbindungen der Formel I genannt, in welcher
 - A für den Rest der Formel la steht.
- für Wasserstoff, C₁₋₅-Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, Isopropyl, t-Butyl, n-Pentyl, Acetyl, Phenyl, Nitro steht,
- R² für die bei R¹ angeführten Reste steht,
- R^1 und R^2 gemeinsam für einen an den Thiophenring ankondensierten Cyclopentan-, Cyclohexan-, Cycloheptan-,
 Cyclooctan-, Cyclohexanon- oder Benzolring stehen,
 die gegebenenfalls durch C_{1-4} -Alkyl, insbesondere

- Methyl, Halogen, insbesondere Chlor, Nitro substituiert sein können, stehen,
 - R3 für die Reste CN, CONR⁸R⁹, COOR⁷, COR¹⁰ steht,
- 10 R4 und R6 für Wasserstoff stehen,
- für Wasserstoff, C₁₋₆-Alkyl, Cycloskyl mit bis zu 6 C-Atomen, Phenyl, das gegebenenfalls durch Halogen, insbesondere Chlor, Nitro, Methyl, Methoxy, Trifluormethyl substituiert ist, steht,
 - für Wasserstoff, C₁₋₄-Alkyl, insbesondere Methyl, Ethyl, n-, t-Butyl, C₂₋₄-Alkenyl insbesondere Allyl, sowie für Phenyl steht,

20

- R8 für Wasserstoff steht,
- R9 für Wasserstoff oder Methyl steht,
- 25 R10 für Methyl oder Phenyl steht.

30

5 Im einzelnen seien neben den in den Beispielen genannten die folgenden Verbindungen genannt:

		R^1 R^3	A = -NH-CO-NHR ⁶		
10	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	
15	н	-cн cн ³	3-CO ₂ Et	-сн ₃	
	Н	сн ³	3-CO ₂ Et	-cH -cH ³	
20	н	-сн -сн ₃	3-co ² Ef	-(H)	
25	н	-сн ₃	3-CO ₂ Et		
	Ħ	-cH CH3	3-CO ₂ Et	sec-Butyl	
30	Н	-CH ³	3-CO _Z EŁ	-CH ³	
	н	-сн ² -сн ³	3-co ₂ Et	сн ³ -сн - сн ³	
35	н	-ch ² -ch ³	3-CO ₂ Et	-(H)	

5 R	1 R ²	R ³	R ₆
Н	-сн ₂ -сн сн ₃	3-CO _Z Et	-
10 H	CHa	3-CO ^S Ef	sec-Butyl
15	сн ₃ сн ₃	3-CO ₂ Et	tertButyl
1	сн ₃	3-CO ₂ Et	tertButyl
20	-CH ₃ -Et	3-CO ₂ Et	сн ³ -сн
	-CH ₃ -Et	3-CO ^Z EŁ	- (
25	+CH ² →3	CONHZ	снз
	-+CH ₂ +3	CONH2	1-Propyl
	+CH ₂ +3	CONHS	n-Butyl
	+CH ₂ →3	CONHS	Cyclohexyl
	+cH ₂ +3	CONH ₂	Phenyl
30	+CH ₂ +3	CONHS	4-Chlorphenyl
	+CH ₂ + ₄	CONHC ₂ H ₅	CH ₃
	+CH ₂ + ₄	CONHC ₂ H ₅	1-Propyl
	$+ch_2-s-ch_2ch_2+$	CONHZ	CH3
35	+CH ₂ -0-CH ₂ CH ₂ +	CONH2	CH ³
4,5	+CH2-NH-CH2CH2+	COOC ₂ H ₅	CH3

 $A = -NH-CO-NR^5R^6$

	R ¹	R ²	R ³	R ⁵	R ⁶	
10	+CH ₂ +4		соосна	СНЗ	снз	
	+CH ₂ → ₄		сооснз	СНЗ	°2 ^H 5	
	+CH ₂		сооснз	C ₂ H ₅	°2H5	
	+CH		CONHS	CH ³	сн ^З	
	-+СН;	2 ⁺ 4	CONH2	CH3	с ₂ н ₅	
	+CH;	2 ⁺ 4	CONHS	CSH2	с ₂ н ₅	
15	-+CH	2 ⁷ 4	CN	CH3	CH3	
	+CH		CN	CH ³	°2H5	
	-+CH	2 ⁷ 4	CN	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	
	-+CH	2 ⁺ 5	COOCH ³	CH3	снз	
	+CH	2 ⁻⁾ 5	COOCH ³	снз	c ₂ H ₅	
20	+cH	2 ³ -5	сооснз	с ₂ н ₅	C ₂ H ₅	
	₹¢H	2 ⁺ 5	CONH ₂	снз	СНЗ	
	+CH		CONHS	сн3	C ₂ H ₅	
	+CH		CONH	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	
	+CH	2 ⁷ 5	CN	снз	снз	
25	← CH	2 ⁺ 5	CN	C2H5	C2H5	
	R ¹		R ²	. R ³	R ⁶ (R ⁵	= H)
30	morph an			78-77- X 4	CU	*******
•	H		-cH3	3-CO _Z Et	-сн -сн	
35	H		-сн ₃	3-CO ^S Ef	-сн _э	
	н		∽cн ₃	3-C0 ₂ Et	-(H)	•
	H		-сн3	3-C0 ₂ Et	-(0)	•

Le A 23 725

5 R	1	R ²	R ³	R ⁶
10	сн _з	H	з-с-ин ₂	-сн _З
15	сн ³ -сн сн ³	H	з-с-ин ⁵ 0	
	сн _Э	H	о з-с-ин ₂	сн ³ -сн
20	н	-Et	3-CO ₂ Et	-CH3
	н	-Et	3-CO ₂ Et	сн ₃ -сн
25	н	-Et	3-CO _Z Et	сн _з -сн
	н	-Et	3-CO ₂ Et	- 🔘
30	н	-Et	3-CO ₂ Et	tertButyl
	н	-Et	3-C0 ₂ Et	(R ⁵) (R ⁶) -CH ₃ , -CH ₃
35	-Et	-cH3	3-CO ₂ Et	-сн ₃ , -сн ₃

Le A 23 725

5	R ¹	R2	ε _Я Σ		R ₆	
·	снз	н	cooc ₂ H ₅		снз	
10	CH3	Н	COOC ₂ H ₅		i-Propyl	
	CH3	H	COOCSH2	;	i-Butyl	
	CH3	H	cooc ₂ H ₅		Cyclopentyl	
	CH3	H	COOC ^S H ²	;	Cyclohexyl	
	снЗ	H	COOC ₂ H ₅		Phenyl	
	снз	Н	COOC ² H ^E	;	4-Methoxyphenyl	
15	H	$n-C_{5}H_{11}$	cooc ₂ H ₅		CH3	
	H	$n-C_5H_{11}$	COOC ₂ H ₅		i-Propyl	
	H	$n-C_5H_{11}$	COOC ₂ H ₅		i-Butyl	
	H	n-C5H11	COOC ₂ H ₅		Cyclopentyl	
	H	$n-C_5H_{11}$	cooc ₂ H ₅		Cyclohexyl	
20	H	$n-C_5H_{11}$	cooc ₂ H ₅		Phenyl	
	H	$n-C_5H_{11}$	cooc ₂ H ₅		4-Chlorphenyl	
	H	n-C5H11	cooc ₂ H ₅		4-Methoxyphenyl	
	H	Phenyl	3-0000	2 ^H 5	Cyclopropyl	
25		λ =	0-R ⁵ -NH-C=NR ⁶			
30	R ¹	R _S	K ₃	₹ ⁵	. R6	
35	-сн ₃	-cH3	3-CO ₂ Et	-Et	-CH ₃	
	-н	-	3-CO ^S Ef	-Et	-cH ³	
	-H	-н	3-CO ₂ Et	-Ме	- ()	

5 Die Thienylharnstoffe der Formel I sind teilweise bekannt. Sie lassen sich analog zu bekannten Verfahren herstellen (DE-OS 2 122 636, 2 627 935).

Die Thienylverbindungen der Formel II, in welcher der Rest

10 A für den Harnstoffrest der Formel Iz in 2-Stellung des

Thienylrings steht, lassen sich besonders vorteilhaft herstellen, indem man Thienyl-2-isocyanat der Formel III mit
den Aminen der Formel IV umsetzt (vgl. Verfahren 2 oben).

Verwendet man 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-tetramethylen-thiophen und Methylamin, läßt sich der Reaktionsverlauf durch folgendes Reaktionsschema darstellen:

Als Verbindungen der Formel III werden bevorzugt diejenigen eingesetzt, die in den Substituenten R¹, R² und R³ die
bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten
Bedeutungen besitzen. Die Verbindungen der Formel III sind
neu. Ihre Herstellung erfolgt nach dem unter 4 angegebenen
Verfahren, das weiter unten näher erläutert wird.

Im einzelnen seien neben den in den Beispielen genannten die folgenden Verbindungen der Formel III genannt:

35

- 2-Isocyanato-3-cyano-thiophen
 2-Isocyanato-3-carbethoxy-5-isobutyl-thiophen
 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-trimethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-ethoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-t-butoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-cyano-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-methoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-ethoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-t-butoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Isocyanato-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
 2-Isocyanato-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
- Als Verbindungen der Formel IV werden bevorzugt die jenigen eingesetzt, die in den Substituenten R⁵ und R⁶ die bei den Verbindungen der Formel I genannten bevorzugten Bedeutungen haben. Die Verbindungen der Formel IV sind bekannte Verbindungen der organischen Chemie.
- Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel IV
 genannt:
 Ammoniak, Methylamin, Dimethylamin, Ethylamin, Diethylamin, n-Propylamin, Di-n-propylamin, Isopropylamin, Diisopropylamin, n-Butylamin, i-Butylamin, sec-Butylamin,
 t-Butylamin, Cyclopentylamin, Cyclohexylamin, Anilin,
 2-Chloranilin, 3-Chloranilin, 4-Chloranilin, 2-Nitroanilin, 3- Nitroanilin, 4-Nitroanilin, 2-Methylanilin,
 3-Methylanilin, 4-Methylanilin, 2-Methoxyanilin, 3-Methoxyanilin, 4-Methoxyanilin, 2-Trifluormethylanilin,
 3-Trifluormethylanilin, 4-Trifluormethylanilin.

Zur Herstellung der Thienylharnstoffe der Formel II werden die Thienylisocyanate der Formel III und die Amine der Formel IV in etwa äquimolaren Mengen umgesetzt. Ein Überschuß der einen oder der anderen Komponente bringt keine wesentlichen Vorteile.

10

Die Umsetzung kann mit oder ohne Verdünnungsmittel erfolgen. Als Verdünnungsmittel seien genannt:

Alle inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören 15 insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluci, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, 20 ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitri-25 le, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

30

Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche sind geeignet: z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin, Triethylamin, Triethylamin, Trimethylamin, Triethylamin, Trimethylamin, Triethylamin; pyridimidin; ferner Zinn-II- und Zinn-IV-Verbindungen

5

wie Zinn-II-octoat oder Zinn-IV- chlorid. - Die als Reaktionsbeschleuniger genannten tertiären Amine, z.B. Pyridin, können auch als Lösungsmittel verwendet werden.

- 10 Die Reaktionstemperaturen können in einem größeren Temperaturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0°C und 120°C, vorzugsweise zwischen 20° und 70°C.
- 15 Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmäßig sein, z.B. beim Einsatz niedrig siedender Amine, in geschlossenen Gefäßen unter Druck zu arbeiten.
- Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens
 20 setzt man die Ausgangsstoffe im allgemeinen in stöchiometrischen Verhältnissen ein, günstig ist jedoch ein geringer Überschuß des Amins. Die Katalysatoren werden vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 Mol pro Mol der Reaktionskomponenten angewandt, jedoch sind auch größere
 25 Mengen, z.B. der tertiären Amine, anwendbar.

Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln direkt ausfallende Produkte filtriert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert.

Wie bereits erwähnt sind die Thienylisocyanate der Formel III neu. Bevorzugt sind Thienylisocyanate der Formel III, die in den Substituenten \mathbb{R}^1 - \mathbb{R}^3 , die bei den Verbindungen der Formel I für die Substituenten \mathbb{R}^1 - \mathbb{R}^3 angegebenen be-

35

5 vorzugten Bedeutungen haben. Bevorzugte Verbindungen der Formel III sind im einzelnen die im Verfahren 2 angegebenen Verbindungen.

Thienylisocyanate der Formel III lassen sich durch Umsetzung der entsprechenden Thienylamine der Formel V mit
Phosgen herstellen. Verwendet man 2-Amino-3-acetyl-4,5tetramethylenthiophen und Phosgen, läßt sich der Reaktionsablauf durch folgendes Reaktionsschema darstellen:

Als Thienylamine der Formel V werden bevorzugt diejenigen 20 eingesetzt, die in den Substituenten R¹-R³ die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben. Die Verbindungen der Formel V sind bekannt oder lassen sich analog zu bekannten Verfahren herstellen (K. Gewald et al. Chem. Ber. 98 (1965), S. 3571, Chem. 25 Ber. 99 (1966), S. 94, EP-OS 4 931).

Im einzelnen seien folgende Verbindungen der Formel V genannt:

2-Amino-3-cyano-4,5-trimethylen-thiophen

30 2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-t-butoxy-carbonyl-4,5-trimethylen-thiophen

2-Amino-3-cyano-4,5-tetramethylen-thiophen

2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen

- 5 2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-tetramethylen-thiophen
 2-Amino-3-cyano-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-methoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-ethoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 10 2-Amino-3-t-butoxycarbonyl-4,5-pentamethylen-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-4-methyl-5-phenyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-4-methyl-5-ethyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-n-butyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-isobutyl-thiophen
 15 2-Amino-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-phenyl-thiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-ethylthiophen
 2-Amino-3-carbethoxy-5-ethylthiophen
- 20 Die Umsetzung der Amine der Formel V mit Phosgen kann mit oder ohne Verdünnungsmittel erfolgen.

Als Verdünnungsmittel seien genannt: inerte organische Lösungsmittel, insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol, o-Dichlorbenzol.

30

Die Umsetzung erfolgt bei -20 bis +180°C, bevorzugt bei -10 bis +100°C. Es kann bei Normaldruck oder bei erhöhtem Druck gearbeitet werden.

- 30 -

Die Ausgangsstoffe werden in äquimolaren Mengen eingesetzt, bevorzugt ist ein Überschuß an Phosgen von 2-3 Mol pro Mol Amin der Formel V.

Die Reaktion wird ohne oder in Gegenwart von Säurebinde
10 mitteln durchgeführt. Säurebindemittel sind bevorzugt z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, Dimethylanilin.

Die Amine der Formel V werden zu einer Lösung von Phosgen zugegeben und gegebenenfalls unter weiterem Einleiten von Phosgen umgesetzt. Die Umsetzung kann auch ohne Lösungsmittel durchgeführt werden.

Wie bereits erwähnt, sind die Thienylharnstoffe der Formel VI neu.

Bevorzugt sind Thienylharnstoffe der Formel VI, in der die Reste R³ und A die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben. Im einzelnen seien die weiter vorne aufgeführten Thienylharnstoffe genannt.

Thienylharnstoffe der Formel VI, in welcher A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, lassen sich nach dem weiter oben beschriebenen Verfahren aus den entsprechenden Thienylisocyanaten und den entsprechenden Aminen herstellen. Einzelheiten dieses Verfahrens sind bereits weiter oben angegeben.

Thienylharnstoffe der Formel VI, in welcher A für den Rest Ia steht und R⁵ für Wasserstoff steht, lassen sich aus den 35

Le A 23 725

20

entsprechenden Thienylaminen der Formel VII durch Umsetzung mit Isocyanaten der Formel VIII herstellen. Verwendet man 2-Methylamine-3-methoxycarbonyl-4,5-trimethylenthiophen und Phenylisocyanat, läßt sich der Reaktionsablauf durch das folgende Reaktionsschema wiedergeben:

 $\begin{array}{c|c} & & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & &$

15

Die als Ausgangsprodukte zu verwendenden Thienylamine der Formel VII sind bekannt oder lassen sich analog zu be20 kannten Verfahren herstellen (K. Gewald Chem. Ber. 98
(1965), S. 3571, Chem. Ber. 99 (1966), S. 94, EP-OS 4 931, G. Coppola et.al. J. Heterocycl. Chem. 1982, S. 717).

Es werden bevorzugt die Thienylamine der Formel VII einge-25 setzt, die in den Substituenten R³ und R⁴ die bei den Verbindungen der Formel I angegebenen bevorzugten Bedeutungen haben.

Im einzelnen seien die auf Seite 28 und 29 aufgeführten 30 Verbindungen der Formel VII genannt.

35

Die als Ausgangsprodukte zu verwendenden Isocyanate sind bekannt. Als Beispiele seien im einzelnen genannt: Methylisocyanat, Ethyl-, n-Propyl-, Isopropyl-, n-Butyl-, Isobutyl-, tert.-Butyl- und Phenylisocyanat, 3-Chlorphenylisocyanat, 4-Chlorphenylisocyanat, 2,6-Dichlorphenylisocyanat.

Die erfindungsgemäße Umsetzung zwischen den Thienylaminen und den Isocyanaten führt man vorzugsweise in Gegenwart eines Verdünnungsmittels durch. Als solche eignen sich 15 alle inerten organischen Lösungsmittel. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid, Ethylenchlorid, Chloroform, 20 Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Diglykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, 25 wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B. Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriemid.

Zur Beschleunigung des Reaktionsverlaufs können Katalysatoren zugesetzt werden. Als solche sind geeignet: z.B. tertiäre Amine wie Pyridin, 4-Dimethylaminopyridin,

⁵ Triethylamin, Triethylendiamin, Trimethylen-tetrahydropyrimidin; ferner Zinn-II- und Zinn-IV-Verbindungen wie Zinn-II-octoat oder Zinn-IV- chlorid. - Die als Reaktionsbeschleuniger genannten tertiären Amine, z.B. Pyridin, können auch als Lösungsmittel verwendet werden.

Die Reaktionstemperaturen können in einem größeren Temperaturbereich variiert werden. Im allgemeinen arbeitet man zwischen 0°C und 120°C, vorzugsweise zwischen 20°und 70°C.

15

Normalerweise arbeitet man unter Normaldruck, jedoch kann es zweckmäßig sein, z.B. beim Einsatz niedrig siedender Isocyanate, in geschlossenen Gefäßen unter Druck zu arbeiten.

20

Bei der Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens setzt man die Ausgangsstoffe im allgemeinen in stöchiometrischen Verhältnissen ein, günstig ist jedoch ein geringer Überschuß des Isocyanats. Die Katalysatoren werden vorzugsweise in Mengen von 0,01 bis 0,1 Mol pro Mol der Reaktionskomponenten angewandt, jedoch sind auch größere Mengen, z.B. der tertiären Amine, anwendbar.

Die Reaktionsprodukte werden isoliert, indem man aus den entsprechenden Lösungsmitteln direkt ausfallende Produkte filtriert oder indem man das Lösungsmittel abdestilliert.

Thienylischarnstoffe der Formel VI, in welcher A für den Rest Ib steht, lassen sich aus den entsprechenden Thienylaminen der Formel VII durch Umsetzung mit den entsprechenden Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X her-

5 stellen. Verwendet man 2-Ethylamino-3-benzoyl-4,5-hexamethylenthiophen und N-Phenyl-imidokohlensäureethylesterchlorid, läßt sich der Reaktionsablauf durch das folgende Reaktionsschema wiedergeben:

10

$$C_{2}H_{5}$$
 $C_{2}H_{5}$
 $C_{2}H_{5}$
 $C_{2}H_{5}$
 $C_{2}H_{5}$
 $C_{2}H_{5}$
 $C_{2}H_{5}$
 $C_{2}H_{5}$
 $C_{2}H_{5}$
 $C_{2}H_{5}$

Es werden bevorzugt die weiter oben als bevorzugt angegebenen Thienylamine eingesetzt.

25 Imidokohlensäureesterhalogenide sind bekannt.

In Formel X haben R5 und R6 bevorzugt die weiter oben angegebenen bevorzugten Bedeutungen.

30 Halogen steht insbesondere für Chlor.

Im einzelnen seien folgende Imidokohlensäureesterhalogenide genannt: N-Methylimidokohlensäureethylesterchlorid, N-Ethyl-imidokohlensäureethylesterchlorid, N-Propyl-imido-35 kohlensäureestermethylesterchlorid, N-Phenylimidokohlensäureethylesterchlorid.

5 Die Umsetzung erfolgt gegebenenfalls in Gegenwart von Säureakzeptoren, Katalysatoren und Verdünnungsmitteln.

Die Verbindungen der Formel VII und X werden bevorzugt äquimolar eingesetzt. Ein Überschuß der einen oder anderen 10 Komponente bringt keinen wesentlichen Vorteil.

Als Verdünnungsmittel kommen alle inerten organischen Lösungsmittel in Frage. Hierzu gehören insbesondere aliphatische und aromatische, gegebenenfalls halogenierte 15 Kohlenwasserstoffe, wie Pentan, Hexan, Heptan, Cyclohexan, Petrolether, Benzin, Ligroin, Benzol, Toluol, Methylenchlorid. Ethylenchlorid, Chloroform, Tetrachlorkohlenstoff, Chlorbenzol und o-Dichlorbenzol, ferner Ether wie Diethyl- und Dibutylether, Glykoldimethylether und Di- 20 glykoldimethylether, Tetrahydrofuran und Dioxan, weiterhin Ketone, wie Aceton, Methylethyl-, Methylisopropyl- und Methylisobutylketon, außerdem Ester, wie Essigsäure-methylester und -ethylester, ferner Nitrile, wie z.B. Acetonitril und Propionitril, Benzonitril, Glutarsäuredinitril, darüber hinaus Amide, wie z.B Dimethylformamid, Dimethylacetamid und N-Methylpyrrolidon, sowie Dimethylsulfoxid, Tetramethylensulfon und Hexamethylphosphorsäuretriamid.

Als Säureakzeptoren können alle üblichen Säurebindemittel
verwendet werden. Hierzu gehören vorzugsweise Alkalicarbonate, -hydroxide oder -alkoholate, wie Natrium- oder
Kaliumcarbonat, Natrium- und Kaliumhydroxid, Natrium- und
Kaliummethylat bzw. -ethylat, ferner aliphatische, aromatische oder heterocyclische Amine, beispielsweise Trime-

5 thylamin, Triethylamin, Tributylamin, Dimethylanilin, Dimethylbenzylamin, Pyridin und 4-Dimethylaminopyridin.

Als Katalysatoren können Verbindungen verwendet werden, welche gewöhnlich bei Reaktionen in Zweiphasensystemen aus Wasser und mit Wasser nicht mischbaren organischen Lösungsmitteln zum Phasentransfer von Reaktanden dienen (Phasentransferkatalysatoren). Als solche sind vor allem Tetraalkyl- und Trialkylaralkyl-ammoniumsalze mit vorzugsweise 1 bis 10, insbesondere 1 bis 8 Kohlenstoffen je Alkylgruppe, vorzugsweise Phenyl als Arylbestandteil der Aralkylgruppe und vorzugsweise 1 bis 4, insbesondere 1 oder 2 Kohlenstoffatomen im Alkylteil der Aralkylgruppen bevorzugt. Hierbei kommen vor allem die Halogenide, wie Chloride, Bromide und Iodide, vorzugsweise die Chloride und Bromide in Frage. Beispielhaft seien Tetrabutylammoniumbromid, Benzyl-triethylammoniumchlorid und Methyltrioctylammoniumchlorid genannt.

- Die Reaktionstemperatur wird zwischen etwa 0°C und 130°C,

 vorzugsweise zwischen etwa 20°C und 60°C gehalten. Das

 Verfahren wird vorzugsweise bei Normaldruck durchgeführt.

 Die Aufarbeitung erfolgt in üblicher Weise.
- Die Wirkstoffe werden als Leistungsförderer bei Tieren zur Förderung und Beschleunigung des Wachstums, der Milch- und Wollproduktion, sowie zur Verbesserung der Futterverwertung, der Fleischqualität und zur Verschiebung des

- Fleisch-Fett-Verhältnisses zugunsten von Fleisch eingesetzt. Die Wirkstoffe werden bei Nutz-, Zucht-, Zier- und Hobbytieren verwendet.
- Zu den Nutz- und Zuchttieren zählen Säugetiere wie z.B.

 Rinder, Schweine, Pferde, Schafe, Ziegen, Kaninchen,
 Hasen, Damwild, Pelztiere wie Nerze, Chinchilla, Geflügel
 wie z.B. Hühner, Puten, Gänse, Enten, Tauben, Fische wie
 z.B. Karpfen, Forellen, Lachse, Aale, Schleien, Hechte,
 Reptilien wie z.B. Schlangen und Krokodile.

Zu den Zier- und Hobbytieren zählen Säugetiere wie Hunde und Katzen, Vögel wie Papageien, Kanarienvögel, Fische wie Zier- und Aquarienfische z.B. Goldfische.

Die Wirkstoffe werden unabhängig vom Geschlecht der Tiere während allen Wachstums- und Leistungsphasen der Tiere eingesetzt. Bevorzugt werden die Wirkstoffe während der intensiven Wachstums- und Leistungsphase eingesetzt. Die intensive Wachstums- und Leistungsphase dauert je nach Tierart von einem Monat bis zu 10 Jahren.

Die Menge der Wirkstoffe, die den Tieren zur Erreichung des gewünschten Effektes verabreicht wird, kann wegen der günstigen Eigenschaften der Wirkstoffe weitgehend variiert werden. Sie liegt vorzugsweise bei etwa 0,001 bis 50 mg/kg insbesondere 0,01 bis 5 mg/kg Körpergewicht pro Tag. Die passende Menge des Wirkstoffs sowie die passende Dauer der Verabreichung hängen insbesondere von der Art, dem Alter, dem Geschlecht, dem Gesundheitszustand und der Art der Haltung und Fütterung der Tiere ab und sind durch jeden Fachmann leicht zu ermitteln.

- Die Wirkstoffe werden den Tieren nach den üblichen Methoden verabreicht. Die Art der Verabreichung hängt insbesondere von der Art, dem Verhalten und dem Gesundheitszustand der Tiere ab.
- Die Wirkstoffekönnen einmalig verabreicht werden. Die Wirkstoffe können aber auch während der ganzen oder während eines Teils der Wachstumsphase temporär oder kontinuierlich verabreicht werden. Bei kontinuierlicher Verabreichung kann die Anwendung ein- oder mehrmals täglich in regelmäβigen oder unregelmäβigen Abständen erfolgen.

Die Verabreichung erfolgt oral oder parenteral in dafür geeigneten Formulierungen oder in reiner Form. Orale Formulierungen sind Pulver, Tabletten, Granulate, Drenche, Boli sowie Futtermittel, Prämixe für Futtermittel, Formulierungen zur Verabreichung über Trinkwasser.

Die oralen Formulierungen enthalten den Wirkstoff in Konzentrationen von 0,01 ppm - 100 %, bevorzugt von 0,01 ppm - 1 %.

Parenterale Formulierungen sind Injektionen in Form von Lösungen, Emulsionen und Suspensionen, sowie Implantate.

Die Wirkstoffe können in den Formulierungen allein oder in Mischung mit anderen Wirkstoffen, Mineralsalzen, Spurenelementen, Vitaminen, Eiweißstoffen, Farbstoffen, Fetten oder Geschmacksstoffen vorliegen.

Die Konzentration der Wirkstoffe im Futter beträgt normalerweise etwa 0,01-500 ppm, bevorzugt 0,1-50 ppm.

Die Wirkstoffe können als solche oder in Form von Prämixen oder Futterkonzentraten dem Futter zugesetzt werden.

Beispiel für die Zusammensetzung eines Kükenaufzuchtfutters, das erfindungsgemäßen Wirkstoff enthält:

- 200 g Weizen, 340 g Mais, 361 g Sojaschrot, 60 g Rindertalg, 15 g Dicalciumphosphat, 10 g Calciumcarbonat, 4 g
 jodiertes Kochsmlz, 7,5 g Vitamin-Mineral-Mischung und
 2,5 g Wirkstoff-Prämix ergeben nach sorgfältigem Mischen
 1 kg Futter.
- In einem kg Futtermischung sind enthalten:
 600 I.E. Vitamin A, 100 I.E. Vitamin D₃, 10 mg Vitamin
 E, 1 mg Vitamin K₃, 3 mg Riboflavin, 2 mg Pyridoxin,
 20 mcg Vitamin B₁₂, 5 mg Calciumpantothenat, 30 mg
 Nikotinsäure, 200 mg Cholinchlorid, 200 mg Mn SO₂ x H₂O,
 140 mg Zn SO₄ x 7 H₂O, 100 mg Fe SO₄ x 7 H₂O und 20 mg Cu
 SO₄ x 5 H₂O.
- 2,5 g Wirkstoff-Prämix enthalten z.B. 10 mg Wirkstoff, 1 g DL-Methionin, Rest Sojabohnenmehl.

5 Beispiel für die Zusammensetzung eines Schweineaufzuchtfutters, das erfindungsgemäßen Wirkstoff enthält:

630 g Futtergetreideschrot (zusammengesetzt aus 200 g Mais, 150 g Gerste-, 150 g Hafer- und 130 g Weizenschrot), 10 80 g Fischmehl, 60 g Sojaschrot, 60 g Tapiokamehl, 38 g Bierhefe, 50 g Vitamin-Mineral-Mischung für Schweine, 30 g Leinkuchenmehl, 30 g Maiskleberfutter, 10 g Sojaöl, 10 g Zuckerrohrmelasse und 2 g Wirkstoff-Prämix (Zusammensetzung z.B. wie beim Kükenfutter) ergeben nach sorg-15 fältigem Mischen 1 kg Futter.

Die angegebenen Futtergemische sind zur Aufzucht und Mast von vorzugsweise Küken bzw. Schweinen abgestimmt, sie können jedoch in gleicher oder ähnlicher Zusammensetzung 20 auch zur Fütterung anderer Tiere verwendet werden.

25

30

5 Beispiel A

Ratten-Fütterungsversuch

Weibliche Laborratten 90-110 g schwer vom Typ SPF Wistar

10 (Züchtung Hagemann) werden ad lib mit Standard Rattenfutter, das mit der gewünschten Menge Wirkstoff versetzt
ist, gefüttert. Jeder Versuchsansatz wird mit Futter der
identischen Charge durchgeführt, so daß Unterschiede in
der Zusammensetzung des Futters die Vergleichbarkeit der

15 Ergebnisse nicht beeinträchtigen können.

Die Ratten erhalten Wasser ad lib.

Jeweils 12 Ratten bilden eine Versuchsgruppe und werden

20 mit Futter, das mit der gewünschten Menge Wirkstoff
versetzt ist gefüttert. Eine Kontrollgruppe erhält Futter
ohne Wirkstoff. Das durchschnittliche Körpergewicht sowie
die Streuung in den Körpergewichten der Ratten ist in
jeder Versuchsgruppe gleich, so daß eine Vergleichbarkeit
der Versuchsgruppen untereinander gewährleistet ist.

Während des 13-tägigen Versuchs werden Gewichtszunahme und Futterverbrauch bestimmt.

30 Es werden die aus der Tabelle ersichtlichen Ergebnisse erhalten:

5 <u>Tabelle:</u> Ratten-Fütterungsversuch

	Wirkstoff Dosis 25 ppm	Gewichtszunahme
	Kontrolle, ohne Wirkstoff	100
10	COOC ₂ H ₅	111
15		
10	COOC ₂ H ₅ NHCNHCH(CH ₃) ₂	112
26	CONH ₂ NHCNHCH ₃	114 (<u>10ppm)</u>
25	CONH ₂ NH-C-NH-C ₄ H ₉ -n	112
30	CONH ₂ NHCNH H	111
35	COOCH ₃ NHCNHC ₄ H ₉ n	113

5	Wirkstoff	Dosis 25 ppm	Gewichtszunshme
10		cn NhcNhc4H971 O	113
15	L\s\	CN NHCNH C1	113
20	S	COOC ₂ H ₅ NHCNHCH ₃ 0	118
25	S	о инсинсн ³	115
30		о -инсинсн ₃ -соин ₂	114

5 Herstellungsbeispiele

Beispiel 1

Herstellung von

10

4,5 g (0,023 mol) 2-Amino-tetrahydrobenzothiophen-3-carbonsäureamid (hergestellt nach K. Gewald, Chem. Ber. 99, 94 (1966)) und 1,4 g (0,024mol) Methylisocyanat wurden in 100 ml trockenem Chloroform 24 h unter Rückfluß erhitzt.

Dann wurde die Chloroformphase dreimal mit je 50 ml
Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und
eingedampft. Das anfallende Rohprodukt wurde aus Ethanol
umkristallisiert.

Ausbeute: 5,5 g (95 %), Schmp. 202°C (Zers.)

25 EA Ber. C 52,2 Gef. C 52,2

н 6,0 н 5,9

N 16,6 N 16,6

Beispiel 2

30 Herstellung von

35

5 5,3 g (0.03 mol) 2-Amino-3-cyano-tetrahydrobenzothiophen (hergestellt nach K. Gewald, Chem. Ber. 99, 94 (1966)) und 5,1 g (0.033 mol) 4-Chlorphenylisocyanat wurden in 100 ml trockenem Pyridin 10 Stunden bei 70°C gerührt. Das ausgefallene Rohprodukt wurde abgesaugt, mit verdünnter Salzsäure und mit Wasser gewaschen und aus Ethanol umkristallisiert.

Ausbeute: 7,1 g (72 %); Fp. > 250°C.

EA Ber. C 57,9 Gef. C 58,0

H 4,3 H 4,2

N 12,7 N 12,7

C1 10,7 C1 10,7

Beispiel 3

15

N-Isopropyl-N'-2(3-cyan-4-tert,-butyl-thienyl)harnstoff

Zu einer Lösung von 2,1 g (35,6 mmol) Isopropylamin in 50 ml trockenem Toluol wurden 4 g (19,4 mmol) 2-Isocyana-to-4-tert.-butyl-3-cyan-thiophen, gelöst in 50 ml trockenem Toluol, zugetropft. Es wurde eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Zur Aufarbeitung wurde die Lösung in 1 2,5 N-Salzsäure eingerührt, die organische Phase abgetrennt und mit 100 ml NaHCO3-Lösung gewaschen. Der nach Abdampfen des Toluols im Vakuum verbleibende Rückstand wurde aus Toluol/Petrolether umkristallisiert.

Ausbeute: 1,88 g (36,5 % der Theorie), Schmelzpunkt: 183-184°C.

5 Beispiel 4

N-Isopropyl-N'(2-carbomethoxy-thien-3-yl)harnstoff

Zu einer Lösung von 2,2 g (37 mmol) Isopropylamin in 50 ml
trockenem Toluol wurde eine Lösung von 6,4 g (35 mmol)
2-Carbomethoxy-3-isocyanato-thiophen (Esso Research and
Engineering Company, BE 767244-Q) in 50 ml trockenem
Toluol bei 0°C langsam zugetropft. Das Produkt fiel als
weißer Feststoff aus. Es wurde noch 2 Stunden bei Raumtemperatur gerührt, dann abgesaugt und im Vakuum getrocknet.
Ausbeute: 6,8 g (80,3 % der Theorie),
Schmelzpunkt: 119°C.

20

25

30

35

⁵ Nach den Verfahren der Beispiele 1-4 wurden folgende Verbindungen erhalten:

10	R ¹	S NR4	₂ 5	R ⁴	= H, R ⁵ = -	O C-NHR ⁶
	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
15	5	н	Н	3-CO ₂ E£	- ⊘ _{c1}	158
20	6	Н	н	3-CO ₂ Et	-сн ₃	128
	7	н	н	3-CO ₂ Et	-(H)	136
25	8	н	н -	3-CO ₂ Et	$ \bigcirc $	126
	9	-снз	-сн3	3-co ² Ef	-cH3	128 (Z.)
30	10	-сн3	-сн ₃	3-C0 ₂ Et	-n-Butyl	78
	11	-CH3	-сн ₃	3-CO ^S Ef	-cH ^{CH3}	135
35	12	-сн3	-снз	3-CO ₂ EŁ		156

5 l	Bap.N	r. R ¹	R ²	R3	R ⁶	Fp.[C]
	13	н	н	3-CO ^S Ef	-cH ₃	98
10	14	$ \bigcirc $	н	3-CO ₂ Et	-сн _З	131
	15	◆	н .	3-CO ₂ Et	◆	112-4
15	16	$ \bigcirc $	н	3-C0 ₂ Et	-ch ch3	142
20	17	н	$ \bigcirc $	3-CO ^S Ef	-сн3	145
20	18	Н	$ \bigcirc $	3-CO ₂ Et	n-Butyl	122,5
25	19	-сн3	-сн _З	0 3-C-0-C ₄ I	н ₉ -t -сн ₃	159
30	S 0	н	$ \bigcirc $	з-с-ин ² 0	-сн ₃	> 250
	21	н	$ \bigcirc $	о 3-с-ин ₂	$ \bigcirc $	> 250
35	22	н	$ \bigcirc $	з-с-ин ⁵ 0	-cH ³ -cH ³	> 250

5 l	Ввр. Мг.	R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
	23	н	$ \bigcirc $	3-CO ₂ Et	-ch Ch3	155
10	24 te	ert.Bu	tyl H	3-C≡N	Н	229
15	25	н	i-Propyl	3-co ₂ Et	-cH ^{CH3}	91
	26 te	ert.Bu	tyl H	3-C=1/	$ \bigcirc $	212,5
20	27	H	\Leftrightarrow	3-CO _Z Et	н	126,5
	28	-c ₂ н	ı ₅ -сн _з	3-CO ₂ EŁ	-сн3	121-2
25	29	н	i-Propy1	3-CO ₂ Et	—(H)	98-99
30	30	H	н	2-C0 ₂ Me	$ \bigcirc $	133
	31	H :	н	2-C0 ₂ Me	н	221
35	32	Н	н	2-C0 ₂ Me	-сн _З	139

Le A 23 725

5	Bsp.Nr.	R1	R ²	R3	R ⁶	Fp.[C]
	33	н	◆	3-CO ₂ Et	◆	139-141
10	34	-Et	-CH3	3-CO ^S Ef	\multimap	154
15	35	-Et	-сн3	3-CO ^S Ef	-(H)	132-3
	36	-Et	-CH3	3-CO ₂ Et	-cH ³	139-140
	37	-Et	-cH3	3-CO ₂ Et	n-Butyl	72
20	38	-сн ₃	√	з-с-ин ₂	-сн _З	222
25	3 9	-CH ₃	$ \bigcirc $	о з-с-ин ₂	-сн сн	215
30	40	-сн3	◆	о з-с-ин ₂	-ch ² -ch ³	221
	41	-сн _З	$ \bigcirc $	0 3-С-NH ₂	-n-Butyl	217
35	42	-сн ₃	◆	о 	- ◆	>250

5 Bay	p.Nr. R ¹	R ²	R ³	R ⁶	Fp.[C]
43 10	н	H	2-C0 ₂ Me		135
44	. Н	, н	3-C=N	C≡N	225
15 45	н	H	2-C0 ₂ Me	n-Butyl	72
4.6	-сн _з	. ◆◇	3-CO ₂ Et	-сн3	135
20 47	-сн ₃	$ \bigcirc $	3-CO ₂ Et	n-Butyl	119
48	в -сн ₃	←	3-CO ₂ Et	$\overline{\Diamond}$	113
25 4	9 -сн _З	◆	3-CO _Z Et	-cH CH ³	125
5 30	י ס - פ	CH ₂ > ₄ -	3-COOH	-cH ³	174

Weiter werden analog zu den Beispielen 1 - 4 Verbindungen der folgenden Formel erhalten:

Le 23 725

5	Bsp.Nr.	n	<u>x</u>	R	Fp.[*C]
	51	3	COOC ₂ H ₅	CH3	165
	52	3	COOC ₂ H ₅	i-Propyl	145
	53	3	COOC ₂ H ₅	3-Chlorphenyl	165
10	54	3	CN	-CH3	205
	55	3	CN	4-Chlorphenyl	>270
	56	4	COOCH3	CH3	167
	57	4	COOCH3	i-Propyl	165
_	58	4	COOCH3	n-Butyl	130
15	59	4	COOCH ³	Pheny1	176
	60	4	COOC ₄ H ₉ t	CH3	150
	61	4	COCH ³	CH3	193
	62	4	COC ₆ H ₅	Phenyl	112
	64	4	CONH ₂	i-Propyl	. 115
20	65	4	CONH2	n-Butyl	173
	66	4	CONH2	Cyclohexyl	185
	67	4	CONH2	Phenyl	200
	68	4	CONH2	3-Chlorphenyl	204
	69	4	CONH2	4-Chlorphenyl	221
25	70	4	CONHCH3	CH ³	177
	71	4	CN	CH ³	209
	72	4	CN	i-Propyl	217
	73	4	CN	n-Butyl	>560
	74	4	CN	Cyclohexyl	225
30	75	14	CN	Phenyl	235
	77	4	CN	2,6-Dichlorphenyl	>250
	78	5	COOC ₂ H ₅	CH3	148
	79	5	COOC ₂ H ₅	i-Propyl	113

Bsp.N	r. n	X	R	Fp.[*C]
80	5	cooc ₂ H ₅	3-Chlorphenyl	98
81	5	CN	CH3	227
82	5	CN	4-Chlorphenyl	>250
83	5	CONH2	СНЗ	>230

weiterhin wurden hergestellt:

Bsp.	Nr. Formel	Fp [*C]
84	H ₃ C CONH ₂ H ₃ C NH-C-NH-CH ₃	216
85	H ₃ C CONH ₂ CH ₃	>270
86	CH3-C S NH-C-NH-CH3	193
87	о о о	>250

5 Bsp.Nr.	Formel	Fp.[°C]
10 ⁸⁸	H ₃ C CN CN NH-C-NH-CH ₃	180 (2.)
15 89	NH-C-NH-CH ₃	198
20 90	NH-C-NH-CH ₃	>250
25		
30	···	

زي اسم
proof.
(D)
قد
•
en.
hergestel
~
P-4
Ψ.
-1
_
-
wurden
Ţ
-
7
3
- had
,۲
Ĺ.,
0
د
Weiterhin
0
3
_

1 R ² R ³ R ⁶ F ⁶ F ⁶ i-Propyl CO ₂ Et t-Butyl i-Propyl CO ₂ Et Phenyl i-Propyl CO ₂ Et 2-Butyl Ethyl CO ₂ Et 2-Butyl Ethyl CO ₂ Et 2-Butyl Ethyl CO ₂ Et CH ₃ -Propyl CO ₂ Et CH ₃ -Propyl H CO ₂ Et CH ₃ thyl CO ₂ Et Phenyl thyl CO ₂ Et t-Butyl thyl CO ₂ Et Phenyl thyl CH ₃ CO ₂ Et p-Cl-Phenyl thyl CH ₃ CO ₂ Et p-Cl-Phenyl thyl CH ₃ CO ₂ Et p-Tolyl	Weiterni	Weiterhin wurden nergesteilt $R^1 + R^3$ $R^2 + R^3$	בים המני היי ייי	A = NH - CONHR ⁶	ONHR ⁶	
H i-Propyl CO_2Et t-Butyl H i-Propyl CO_2Et Phenyl H i-Propyl CO_2Et 2-Butyl H Ethyl CO_2Et 2-Butyl H Ethyl CO_2Et 2-Butyl H Ethyl CO_2Et Phenyl H Ethyl CO_2Et Phenyl H CO_2Et Phenyl H CO_2Et Phenyl H CO_2Et Phenyl H Ethyl CO_2Et Phenyl Ethyl CH_3 CO_2Et t-Butyl Ethyl CH_3 CO_2Et p-Cl-Phenyl Ethyl CH_3 CO_2Et p-Co_1yl Ethyl CH_3 CO_2Et p-Cl-Phenyl Ethyl CH_3 CO_2Et p-Co_1yl Ethyl CH_3 CO_2Et p-Co_1yl Ethyl CH_3 CO_2Et p-Co_1yl	Bsp. Nr.		7 2	E.	n S	ር
H i-Propyl CO2Et Phenyl H i-Propyl CO2Et 2-Butyl H Ethyl CO2Et i-Prop H Ethyl CO2Et 2-Butyl H Ethyl CO2Et 2-Butyl H i-Propyl CO2Et Phenyl H i-Propyl CO2Et CH3 i-Propyl H CONH2 i-Prop H Ethyl CO2Et Phenyl H Ethyl CO2Et p-Tolyl H Ethyl CO2Et p-Tolyl Ethyl CH3 CO2Et p-C1-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et p-C1-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et p-C1-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et p-C1-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et p-Tolyl Ethyl CH3 CO2Et p-Tolyl Ethyl CH3 CO2Et p-Tolyl	91	ä	i-Propy1	COZEt	t-Butyl	113-114
H i-Propyl CO2Et 2-Butyl H Ethyl CO2Et i-Prop H Ethyl CO2Et 2-Butyl H i-Propyl CO2Et Phenyl H i-Propyl CO2Et CH3 i-Propyl H CONH2 i-Prop H Ethyl CO2Et t-Butyl H Ethyl CO2Et CH3 Ethyl CH3 CO2Et t-Butyl Ethyl CH3 CO2Et p-C1-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et p-CN-3-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et p-CN-3-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et p-CN-3-Phenyl	26		i-Propyl	COZEt	Phenyl	121
H Ethyl CO2Et i-Prop H Ethyl CO2Et 2-Butyl H i-Propyl CO2Et Phenyl H i-Propyl CO2Et CH3 i-Propyl H CONH2 i-Prop H Ethyl CO2Et p-Tolyl Ethyl CH3 CO2Et p-C1-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et p-C1-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et p-OCH3-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et p-OCH3-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et p-Tolyl Ethyl CH3 CO2Et p-Tolyl Ethyl CH3 CO2Et p-Tolyl Ethyl CH3 CO2Et p-Tolyl	66	a a	i-Propyl	COZEt	2-Butyl	122
H Ethyl CO2Et 2-Butyl 1 H i-Propyl CO2Et CH3 i-Propyl CO2Et CH3 i-Propyl H CONH2 i-Prop H Ethyl CO2Et t-Butyl 1 Ethyl CH3 CO2Et t-Butyl 1 Ethyl CH3 CO2Et p-Cl-Phenyl 1 Ethyl CH3 CO2Et p-OCH3-Phenyl 1 Ethyl CH3 CO2Et p-OCH3-Phenyl 1 Ethyl CH3 CO2Et p-Co1yl 1	94	ĸ	Ethyl	COZEt	i-Prop	104
H Ethyl CO2Et CH3 iPropyl CO2Et CH3 iPropyl CO2Et CH3 H Ethyl CO2Et P-Tolyl Ethyl CH3 CO2Et P-C1-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et m-C1-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et p-C1-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et p-C1-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et p-CCH3-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et p-Tolyl Ethyl CH3 CO2Et p-Tolyl	95	H	Ethyl	COZEt	2-Buty1	109
H i-Propyl CO_Et CH3 i-Propyl H CONH2 i-Prop H Ethyl CO_Et p-Tolyl H Ethyl CO_Et t-Butyl Ethyl CH3 CO_Et m-Cl-Phenyl Ethyl CH3 CO_Et m-Cl-Phenyl Ethyl CH3 CO_Et p-OCH3-Phenyl Ethyl CH3 CO_Et p-Tolyl Ethyl CH3 CO_Et p-Tolyl	96	Ħ	Ethy1	COZEt	Phenyl	91
i-Propyl H CONH2 i-Prop H Ethyl CO2Et t-Butyl Ethyl CO2Et t-Butyl Ethyl CO2Et p-C1-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et m-C1-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et p-OCH3-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et p-Tolyl Ethyl CH3 CO2Et p-CF3-Phenyl	26	Œ	i-Propyl	COSEt	CH3	84-86
H Ethyl CO2Et t-Butyl H CH3 CO2Et t-Butyl Ethyl CH3 CO2Et m-C1-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et p-C1-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et p-CCH3-Phenyl Ethyl CH3 CO2Et p-Tolyl Ethyl CH3 CO2Et p-CF3-Phenyl	86	i-Propyl	==	CONH2	1-Prop)250
H Ethyl CO_Et t-Butyl Ethyl CH ₃ CO_Et p-Cl-Phenyl Ethyl CH ₃ CO_Et m-Cl-Phenyl Ethyl CH ₃ CO_Et p-OCH ₃ -Phenyl Ethyl CH ₃ CO_Et p-Tolyl Ethyl CH ₃ CO_Et p-CF ₃ -Phenyl	66	æ	Ethyl	COZEt	p-Tolyl	26
Ethyl CH ₃ CO_2 Et p-Cl-Phenyl CH_3 CO_2 Et m-Cl-Phenyl CH_3 CO_2 Et m-Cl-Phenyl CH_3 CO_2 Et p-CH ₃ -Phenyl CH_3 CO_2 Et p-Tolyl CH_3 CO_2 Et p-CF ₃ -Phenyl	100	×	Ethy1	COZEt	t-Butyl	146
Ethyl CH_3 CO_2 Et m - $C1$ -Phenyl CH_3 CO_2 Et p - OCH_3 "Phenyl CH_3 CO_2 Et p - $Tolyl$ CH_3 CO_2 Et p - CF_3 -Phenyl	101	Ethy1	CH3	COZEt	p-Cl-Phenyl	164
Ethyl CH_3 CO_2 Et $p-OCH_3$ -Phenyl Ethyl CH_3 CO_2 Et $p-Tolyl$ $Ethyl$ CH_3 CO_2 Et $p-CF_3$ -Phenyl	102	Ethyl	CH3	COZEt	m-C1-Phenyl	166
Ethyl CH ₃ CO ₂ Et p-Tolyl CH ₃ CO ₂ Et p-CF ₃ -Phenyl	103	Ethyl	CH ₃	COZEt	p-OCH3-Phenyl	154
Ethyl CH ₃ CO ₂ Et p-CF ₃ -Phenyl	104	Ethy1	CH ₃	COZEt	p-Toly1	182
	105	Ethyl	CH ₃	COZEt	p-CF3-Phenyl	177

Bsp. Nr.	r.	, K	ж ³	R6	Fp.C
106	Ethyl	CH3	COZEt	t-Buty1	169
107	Ethyl	CH3	COZEt	o-Tolyl	131
108	Ethyl	C#3	COZEt	o-OCH ₃ -Phenyl	117
109	Ethyl	CH ₃		2-Butyl	139
110	CH3	Ethyl		o-Cl-Phenyl	26
## ##	CH3	Ethy1	COZEt	m-C1-Phenyl	91
112	CH3	Ethy1	COZEt	p-C1-Phenyl	103
113	CH3	Ethyl	COZEt	p-OCH ₃ -Phenyl	98
114	CH3	Ethy1		p-rolyl	83
115	CH3	Ethy1	COZEt	p-CF3-Phenyl	26
116	CH3	Ethyl	COZEt	i-Propy1	82
117	CH3	Ethy1	COZEt	Cyclohexyl	ďι
118	EHS	Ethy1	COZEt	t-Butyl	152
119	CH ₃	Ethy1	COZEt	Phenyl	108
120	CH3	Ethy1	COZEt	o-Tolyl	106
121	CH3	Ethyl	COZEt	o-OCH ₃ -Pheny1	Öı
122	GH3.	Ethy1	COZEt	2-Butyl	Öı
123	I	CH3	COZEt	o-Cl-Phenyl	141
124	x	CH ₃	COZEt	m-C1-Phenyl	155
125	=	CH ₃	COzEt	p-C1-Phenyl	166

Bsp. N	Bsp. Nr. R1	R2	R3	. R6	Fp*C
126	H	CH3	COZEt	p-OCH ₃ -Phenyl	151
127	Ħ	CH3 CH3	COZEt	p-Toly1	153
128	æ	CH ₃	COZEt	m-CF ₃ -Phenyl	156
129	. #	CH3	COZEt	i-Propyl	112
130	×	CH ₃	COZEt	Cyclohexyl	122
131	æ	CH3	COSEt	t_Buty1	140
132	Ħ	CH3	COZEt	Phenyl	132
133	æ	CH ₃	COZEt	a-OCH3-Phenyl	112
134	×	CH3	COZEt	o-Tolyl	155
135	×	CH3	COZEt	2-Buty1	118
				COOCH3	
136	æ	CH3	согснз	CH3	202
				•	
137	æ	n-Pent	COZEt	CH ₃	81
138	æ	Ethyl	COSEt	Cyclohexyl	101
139	æ	Ethyl	COZEt	a-C1-Phenyl	108
140	I	Ethyl	COZEt	m-CF ₃ -Phenyl	82
141	æ	Ethyl	COSEt	o-Tolyl	147

Bsp. Nr.	R1	82	R3	R ⁶	Fp*C
142	I	Ethyl	COZEt	o-OCH3-Phenyl	106
143	x	Ethyl	COZEt	m-C1-Phenyl	103
144	I	Ethy1	COZEt	p-C1-Phenyl	108
145	ш	CH.	CO, Et	СН3	86
146	Ethyl	CH.	co,-i-Propy1	t-Butyl	183
147	Ethy1	CH,	CO,-1-Propyl	i-Butyl	122
148	rthy1	CH,	CO, -1-Propy1	i-Propy1	175
149	Rthyl	CH,	CO,-1-Propyl	CH ₂	130
150		7	COZEt	o-Cl-Phenyl	137
151	I	I	COZEt	p-C1-Phenyl	171
152	Ħ	11	COZEt	m-CF3-Phenyl	147
153	I	11	COZEt	3,5-C12-Phenyl	189
154	æ	Ħ	COZEt	3,4-Cl2-Phenyl	219
155	æ	Ħ	COZEt	p-Tolyl	145
156	Œ	æ	COZEt	p-OCH3-Phenyl	148
157	20	H	COZEt	p-NO2-Phenyl	240
158	I	x	COZEt	n-Butyl	62
159	II	I	COZEt	t-Butyl	176
160	Ħ	x	COzEt	pF-Phenyl	165

Bsp. Nr.	ķ.	R ²	EM3	R6	D. d.d.
		ä	COSEL	Cyclohexyl	137
161	E	=	2.0		÷ē
162	Ethy1	CH3	COZEt	CH2CH2-S-CH3	3
		. ==	COSEt	o-OCH3-Phenyl	114
501	: :	Drone	COARL	o-Cl-Phenyl	112
164	E :		13-05	m~C1-Phenyl	88
165	I	1-rropy.			135
166	æ	i-Propyl	COSEt	D-CI-LIGHTY	
167	X	i-Propyl	COZEL	p-OCH3-Phenyl	901
14.8	:	i-Propyl	COZEt	p-Toly1	108
0 0 7	: =	i-Propyl	COSEt	m-CF3-Phenyl	122
\ 0 F	: 1	i-Propv1	COSEt	o-Tolyl	144
	: 2	[yand-:	COSEt	o-OCH ₃ -Phenyl	111
1/1		i	יואטיי	, the	195
172	i-Propyl	r	2 Union		010
173	i-Propyl	H	CONH2	Phenyl	0627
174	i-Propv1	æ	CONH2	Cyclohexyl	208
175		Ħ	COSEt	2,4-Dimethylphenyl	176
30.4	: #	. 11	COBE	o-Telyl	142
2 4 4	in	.	COSEt	3,5-Dimethoxyphenyl	157
- 6	: 3	: :::	CO Et	3,4-Dimethylphenyl	151
) (. 5	1200 E	3.4-Methylendioxyphenyl	162
179	E.	G			

180 H CO2Et m-To1y1 137 181 H CO2Et 2,6-Dimethy1pheny1 109 182 H CO2Et 2,6-Dimethy1pheny1 132 183 H H CO2Et 2,5-Dimethoxypheny1 117 184 H CO2Et 2,3-Dimethoxypheny1 177 185 H H CO2Et 3,4-Dimethoxypheny1 177 186 H H CO2Et 3,4-Dimethoxypheny1 177 187 H CO2Et 3,4-Dimethoxypheny1 177 189 H CO2Et 3,4-Dimethoxypheny1 165 189 H CO2Et 3,4-Dimethoxypheny1 181 189 H CO2Et 3,4-Dimethoxypheny1 181 189 H CO3Et CO3Et 181 191 CH3 CO3Et CO3Et 181 192 CH3 H CO2Et CY2IOPHY1 181 194 CH3	sp. Nr. R1	ц	8	E K	R ⁶	₽p•C
H H CO2Et 2,6-Dimethylphenyl H H CO2Et 2-OCH3-Phenyl H H CO2Et 3-5-Dimethoxyphenyl H H CO2Et 2,3-Dimethoxyphenyl H H CO2Et 2,3-Dimethoxyphenyl H CO2Et 3,5-Dimethylphenyl H CO2Et 3,5-Dimethylphenyl H CO2Et 3,5-Dimethylphenyl H CO2Et 3,4-Dimethylphenyl H CO3E COOH 1-Propyl H CO2Et CO3E CH3 CO2Et CH3 CH3 CO2Et CH3 CH3 H CO2Et 2-Butyl CH3 H CO2Et 2-Butyl CH3 H CO2Et Cyclopentyl CH3 H CO2Et Phenyl CH3 H CO2Et Cyclopentyl CH3 H CO2Et Cyclopentyl CH3 H CO2Et Phenyl	90	æ	I	COZEŁ	m-Tolyl	137
H H CO2Et 2-OCH3-4-CH3-Phenyl H CO2Et m-OCH3-Phenyl H H CO2Et 2,5-Dimethoxyphenyl H H CO2Et 2,3-Dimethylphenyl H CO2Et 3,4-Dimethylphenyl H CC43 COOH 1-Propyl H CCH3 CO2Et 3,4-Dimethylphenyl H CC43 COOH 1-Propyl CC43 CO2Et CH3 CC43 CO2Et CH3 CC43 CO2Et CH3 CC43 CO2Et CH3 CC43 H CC2Et 2-Butyl CC43 H CC2Et 2-Butyl CC43 H CC2Et 2-Butyl CC43 H CC2Et Cyclopentyl CC43 H CC2Et Cyclopentyl CC43 H CC2Et Cyclopentyl CC43 H CC2Et Cyclopentyl CC43 H CC2Et Phenyl CC43 H CC2Et Phenyl CC43 H CC2Et Cyclopentyl CC43 H CC2Et Cyclopentyl CC43 H CC2Et Phenyl CC43 H CC2Et Phenyl	91	æ	I	COZEt	2,6-Dimethylphenyl	109
H H CO2Et m-OCH3-Phenyl H H CO2Et 2,5-Dimethoxyphenyl H H CO2Et 3,5-Dimethylphenyl H H CO2Et 3,4-Dimethylphenyl H CH3 COOH i-Propyl H CH3 COOH o-To1yl H CO2Et CH3 CH3 H CO2Et CH3 CH3 H CO2Et 1-Propyl CH3 H CO2Et 2-Butyl CH3 H CO2Et Cyclopentyl CH3 H CO2Et Phenyl CH3 H CO2Et <t< td=""><td>22</td><td>æ</td><td>r</td><td>COZEt</td><td>2-OCH3-4-CH3-Phenyl</td><td>132</td></t<>	22	æ	r	COZEt	2-OCH3-4-CH3-Phenyl	132
H H CO2Et 2,5-Dimethoxyphenyl H H CO2Et 2,3-Dimethylphenyl H H CO2Et 3,4-Dimethylphenyl H CH3 CO0H i-Propyl H CH3 CO0H i-Propyl H Ethyl CO2Et CH3 CH3 CO2Et CH3 1 CH3 H CO2Et i-Propyl 1 CH3 H CO2Et i-Propyl 1 CH3 H CO2Et 2-Butyl 1 CH3 H CO2Et Cyclopentyl	93	æ	æ	COZEt	m-OCH3-Phenyl	143
H H CO2Et 2,3-Dimethylphenyl 1 H H CO2Et 3,4-Dimethylphenyl 1 H H CO2Et 3,4-Dimethylphenyl 1 H CH3 COOH i-Fropyl 1 H CH3 COOH o-Tolyl 2 CH3 H CO2Et CH3 1 CH3 H CO2Et a-Butyl 1 CH3 H CO2Et 2-Butyl 1 CH3 H CO2Et Cyclopentyl 1 CH3 H CO2Et Phenyl 1 CH3 H CO2Et Phenyl 1 CH3 H CO2Et Phenyl 1	34	æ	x	COZEt	2,5-Dimethoxyphenyl	117
H H CO2Et 3,5-Dimethylphenyl H CO2Et 3,4-Dimethylphenyl 1 H CH3 CO0H i-Propyl 1 H CH3 CO0H o-Tolyl 2 H CH3 CO2Et CH3 1 CH3 H CO2Et i-Propyl 1 CH3 H CO2Et 2-Butyl 1 CH3 H CO2Et Cyclopentyl 1 CH3 H CO2Et Phenyl 1 CH3	35	×	Ħ	COZEt	2,3-Dimethylphenyl	176
H H CO2Et 3,4-Dimethoxyphenyl H CH3 COOH i-Propyl H CH3 CO2Et CH3 CH3 H CO2Et CH3 CH3 H CO2Et i-Propyl CH3 H CO2Et 2-Butyl CH3 H CO2Et 2-Butyl CH3 H CO2Et Cyclopentyl CH3 H CO2Et Cyclopentyl CH3 H CO2Et Cyclopentyl CH3 H CO2Et Cyclopexyl CH3 H CO2Et Phenyl CH3 H CO2Et Phenyl	36	=	I	COZEt	3,5-Dimethylphenyl	177
H CH ₃ COOH i-Propyl H CH ₃ COOH o-Tolyl H Ethyl CO ₂ Et CH ₃ CH ₃ H CO ₂ Et i-Propyl CH ₃ H CO ₂ Et 2-Butyl CH ₃ H CO ₂ Et t-Butyl CH ₃ H CO ₂ Et Cyclopentyl CH ₃ H CO ₂ Et Cyclopentyl CH ₃ H CO ₂ Et Cyclobexyl CH ₃ H CO ₂ Et Cyclobexyl CH ₃ H CO ₂ Et Phenyl	37	æ	Ħ	COZEt	3,4-Dimethoxyphenyl	165
H CH ₃ COOH o-Tolyl H Ethyl CO ₂ Et CH ₃ CH ₃ H CO ₂ Et i-Propyl CH ₃ H CO ₂ Et 2-Butyl CH ₃ H CO ₂ Et t-Butyl CH ₃ H CO ₂ Et Cyclopentyl L Cyclopentyl L CYCLOPENYL CH ₃ H CO ₂ Et Cyclopentyl L CYCLOPENYL L C	83	×	CH ₃	COOH	i-Propyl	181
H Ethyl CO2Et CH3 CH3 H CO2Et i-Propyl CH3 H CO2Et 2-Butyl CH3 H CO2Et 2-Butyl CH3 H CO2Et Cyclopentyl CH3 H CO2Et Cyclohexyl CH3 H CO2Et Phenyl	39	===	CH ₃	COOH	o-Tolyl	232
CH3 H CO2Et i-Propyl 1 CH3 H CO2Et 2-Butyl 1 CH3 H CO2Et t-Butyl 1 CH3 H CO2Et Cyclopentyl 1 CH3 H CO2Et Cyclohexyl 1 CH3 H CO2Et Phenyl 1 CH3 H CO2Et Phenyl 1 CH3 H CO2Et p-OCH3-Phenyl 1	2	×	Ethyl	COZEt	CH ₃	112
CH3 H CO2Et 2-Butyl CH3 H CO2Et 2-Butyl 1 CH3 H CO2Et t-Butyl 1 CH3 H CO2Et Cyclopentyl 1 CH3 H CO2Et Cyclohexyl 1 CH3 H CO2Et Phenyl 1 CH3 H CO2Et p-OCH3-Phenyl 1	11	CH3	æ	COZEt	i-Propyl	121
CH3 H CO2Et 2-Butyl CH3 H CO2Et t-Butyl CH3 H CO2Et Cyclopentyl CH3 H CO2Et Cyclobexyl CH3 H CO2Et Phenyl CH3 H CO2Et p-OCH3-Phenyl	22	CH3	æ	COZEt	s-Butyl	92
CH ₃ H CO ₂ Et t-Butyl CH ₃ H CO ₂ Et Cyclopentyl CH ₃ H CO ₂ Et Cyclohexyl CH ₃ H CO ₂ Et Phenyl CH ₃ H CO ₂ Et p-OCH ₃ -Phenyl	So	CH ₃	æ	COZEt	2-Butyl	87
CH ₃ H CO ₂ Et Cyclopentyl CH ₃ H CO ₂ Et Cyclohexyl CH ₃ H CO ₂ Et Phenyl CH ₃ H CO ₂ Et p-OCH ₃ -Phenyl	*	CH3	I	COZEt	t-Butyl	137
CH ₃ H CO ₂ Et Cyclohexyl CH ₃ H CO ₂ Et Phenyl CH ₃ H CO ₂ Et p-OCH ₃ -Phenyl	22	НЭ	I	COZEt	Cyclopentyl	113
CH ₃ H CO ₂ Et Phenyl CH ₃ H CO ₂ Et p-OCH ₃ -Phenyl	96	CH3	I	COZEt	Cyclohexyl	163
CH ₃ H CO ₂ Et p-OCH ₃ -Phenyl	~	CH3	ĸ	COZEt	Phenyl	147
	8	CH3	Ħ	COZEt	p-OCH3-Phenyl	108

Bap	Bsp. Nr. R	n.	R2	RЭ	R6	Fp.C
100	SW	1 2		COSEt	o-OCH ₃ -Pheny1	76
) L		? : =	n-Pentyl	COZEt	i-Propyl	ģ1
201		: #	n-Pentyl	COZEt	s-Butyl	ë ;
202		æ	n-Pentyl	COZEt	2-Butyl	ö
203		×	n-Pentyl	COZEt	t-Butyl	101
204		Ħ	n-Pentyl	COZEt	Cyclohexyl	73
205	•	×	n-Pentyl	COZEt	Phenyl	Ö.
206		×	n-Pentyl	COSEt	Cyclopentyl	74
207		n	n-Pentyl	COZEt	p-0CH ₃ -Pheny1	46
208		` #	n-Pentyl	COZEt	o-OCH3-Phenyl	őı
209		æ	n-Pentyl	COZEt	A = NHCONCH ₃ -Phenyl	4
210		I	n-Pentyl	COZEt	o-Tolyl	80
211		æ	n-Pentyl	COZEt	m-Toly1	65
212		×	n-Pentyl	COZEt	p-Tolyl	93
213		æ	n-Pentyl	COSEt	2,3-Dimethylphenyl	66
214		æ	n-Pentyl	COZEt	2-i-Propylphenyl	73
215		×	n-Pentyl	COZEt	2,4,5-Trimethylphenyl	98

	₽p •C	160	
ONHR ⁶	. R ⁶	CH3	i-Propyl
A = NHCONHR ⁶	EK.	C2H5	C2H5
S R3	- FE	æ	×
# # # # # # # # # # # # # # # # # # #	R1	CO2CH3	COCCH
	Bep. Nr. R ¹	216	217

5

Herstellung der Ausgengsprodukte

Beispiel In

10 2-Isocyanato-3-carboethoxythiophen

Zu 338 ml 20 %iger Phosgenlösung in Toluol (0,68 mol) wurde bei -10°C eine Lösung von 78 g (0,46 mol) 2-Amino-3-carbethoxythiophen in 700 ml Toluol zugetropft. Nach be-

- 15 endetem Zutropfenließ man innerhalb einer Stunde auf Raumtemperatur kommen und erwärmte dam langsam während einer Stunde bis zum Sieden. Die nun dunkelbraune Lösung wurde noch 2 Stunden unter Rückfluß gekocht, danach das überschüssige Phosgen durch Einleiten eines trockenen
- 20 Stickstoffs ausgetrieben. Anschließend wurde das Toluol im Vakuum abdestilliert mit dem Rückstand an der Ölpumpe destilliert.

Siedepunkt: 95°C bei 6 Pa Ausbeute: 61,8 g, 69 % der Theorie

25 Ausgangssubstanzen:

K. Gewald, Chem. Ber. <u>98</u>, 3571-3577 (1965)
K. Gewald, E. Schinke und H. Böttcher, Chem. Ber. <u>99</u>, 94-100 (1966).

30 Analog erhielt man die Thienylisocyanate der Formel III

Analog wurden erhalten:

35 Ib

Schmp.: 38°C

5 Ic	C-oc ₂ H ₅	Sdp.: 120°C (1 Pa)
10 Id	$H_5C_2 \qquad C-OC_2H_5$ $CH_3 \qquad S \qquad N=C=0$	Sdp.: 101°C (30 Pa)
15 Ie	S N=C=0	Schmp.: 90-93°C
If 20	(CH3)3C N=C=0	Schmp.: 62-63°C
25	C-O-CH ₂ -CH=CH ₂	Sdp.: 160°C (30 Pa), IR 2200, 1690 cm ⁻ im Kugelrohr destil- liert
30 Ih	CH3 C-0C2H5	Sdp.: 142-147°C (5 Pa) IR: 2250, 1690 cm ⁻¹

li	H_3C $C-OC_2H_5$ $N=C=0$
li	いる人人

Sdp.: 103°C (30 Pa) 1R: 2250, 1690 cm⁻¹

Sdp.: 88°C (20 Pa) IR 2250, 1700 Schmp.: 45°C

Sdp.: 125°C (90 Pa) IR 2250, 1710

Sdp.: 96°C (15 Pa) IR 2250, 1710

Im S N=C=O

Sdp.: 75*C (40 Pa)

In Et S N=C=0

Sdp.: 105°C (20 Pa)

5 Beispiel IIB

2-Amino-3-t-butyloxycarbonyl-4,5-dimethylthiophen

Ansatz: 100 g (0,71 mol) Cyanessigsäure tert.10 butylester

51,2 g (0,71 mol) Butanon 23,9 g (8,75 mol) Schwefel

71 ml Morpholin 140 ml Ethanol p.A

15

Das Keton wurde in Ethanol gelöst, dann wurden Morpholin und Schwefel zugegeben.

Zu der gelben Suspension wurde Cyanessigsäure-tert.-butyl20 ester zugetropft. Anschließend wurde 3 h auf 60°C erwärmt.
Nach Abkühlung wurde das Gemisch auf 1 l Wasser gegossen,
750 ml Ether zugefügt, die organische Phase abgetrennt,
die wäßrige Phase mit 200 ml Ether extrahiert. Die vereinigten Extrakte wurden mit 2 x 200 ml NaOH (5 %ig),
25 200 ml Wasser, 2 x 200 ml 5 %iger H₂SO₄, 200 ml Wasser und
200 ml NaHCO₃ gewaschen, mit Na₂SO₄ getrocknet. Nach Verdampfen des Lösungsmittels im Vakuum verblieben 133,8 g

Impfkristalle wurden zum Rohprodukt gegeben, wobei der 30 Kolbeninhalt erstarrte.

Ausbeute: 50 g = 31 % der Theorie

Fp: 82-85°C

35

⁵ Analog erhält man die Aminothiophene der Formel

10

	Bsp.Nr.	R ¹	R ^Ź	R ³	Physik.Daten
15	IIb	С ₂ Н ₅	снз	cooc ₂ H ₅	Fp 44°C
10	IIc	Н	i-Propyl	cooc ₂ H ₅	101°C
		•			(5 Pascal)
	IId	Н	i-Butyl	cooc ₂ H ₅	
	IIe	H	n-Pentyl	COOC ₂ H ₅	152*C
20					(50 Pascal)
	IIf	CH3	C ₂ H ₅	COOC2H5	148°C
					(250 Pascal)
	Bsp.Nr.	R ¹	R ²	R ³	Fp. [*C]
25	lig	+CH ₂ +	3	COO ₂ CH ₅	90
	IIh	+cH ₂ →		CN	149
	11i	-+cH ₂ →	4	COOCH3	112
	IIj	-+CH ₂ +	4 .	CN	143
30	IIk	+ch ₂ +	4	CONH ₂	185
	111	+CH ₂ →	5	COOC ₂ H ₅	105
	IIm	-+CH ₂ →	75	CN	121
	lIn	- (сн ₂ -)	5	CONHS	170

35

5 Patentansprüche

 Verwendung von Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I

10



15

in welcher

20

A für die Reste Ia und Ib steht

Ia

Ib

- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,

 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,

 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,

5	R ¹ und R ² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für
	einen gegebenenfalls substituierten gesättigten
	oder ungesättigten carbocyclischen oder hetero-
	cylischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine
	Carbonylfunktion tragen kann,

10

- R3 für die Reste CN, COOR7, CONR8R9, COR10 steht,
- R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- 15 R⁵ für Wasserstoff, gegebenenfalls aubstituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- 20 R⁶ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls
 substituiertes Aryl steht,
 - R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cylcoalkyl steht,
- R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 30 Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl
 steht,
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht, 35

als leistungsfördernde Mittel für Tiere.

5 2. Thienylisocyanate der Formel III

in welcher

- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,

 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,

 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Alkyl, Acyl, Aroyl, Aryl steht,
- für Wasserstoff, Halogen, Nitro, CN, Alkoxy,
 Alkylthio, Halogenalkoxy, Halogenalkylthio,
 Alkoxyalkyl, gegebenenfalls substituierte Reste
 aus der Gruppe Acyl, Aroyl, Alkyl, Aryl steht,
- R¹ und R² gemeinsam mit den angrenzenden C-Atomen für einen gegebenenfalls substituierten gesättigten oder ungesättigten carbocyclischen Ring stehen, der gegebenenfalls eine Carbonylfunktion tragen kann,
- 30 R3 für die Reste COOR7, CONR8R9, COR10 steht.
 - für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Methyl, Cycloalkyl, C₂₋₄-Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

35

10

- 5 R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
 - R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht mit Ausnahme von 3-Methoxycarbonyl-thien-2-yl-isocyanat.

Verfahren zur Herstellung der Thienylisocyanate der Formel III gemäß Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man Thienylamine der Formel V

25 in welcher

 \mathbb{R}^1 , \mathbb{R}^2 , \mathbb{R}^3 die in Anspruch 2 angegebene Bedeutung besitzen,

30 mit Phosgen umsetzt.

35

10

5 4. Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI

in welcher

- n für 3, 4, 5 oder 6 steht,
- A für die Reste Ia und Ib steht

15

50

$$R^{4}$$
 O I a R^{4} O R^{5} R R^{6} I a R^{4} O R^{5} I b R^{6} I b

für den Fall, daß n für 3, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,

R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,

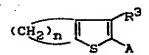
30

für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

35

- 5 R6 für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloslkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes
 Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
 - R8 für Wasserstoff Alkyl oder Cycloalkyl steht,
- 15 R⁹ für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,
- R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht.
 - 5. Verfahren zur Herstellung der Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel VI

25



VI

30 in welcher

n für 3, 4, oder 6 steht,

35

5 A für die Reste In und Ib steht

$$R^4$$
 0 | || - N - C - N R^5 R^6 Ia

10

für den Fall, daß n für 4, 5, 6 steht, für die Reste CN, COOR⁷, CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht und für den Fall, daß n für 4 steht, für die Reste COOCH₃, COO(C₂₋₄-Alkenyl), CONR⁸R⁹, COR¹⁰ steht,

20

- R4 für Wasserstoff oder Alkyl steht,
- für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,
 - für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl oder Heteroaryl steht,

30

für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, Cycloalkyl, Alkenyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

- 5 R8 für Wasserstoff, Alkyl oder Cycloalkyl steht,
 - für Wasserstoff, gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht,

R¹⁰ für gegebenenfalls substituiertes Alkyl, gegebenenfalls substituiertes Aryl steht, dadurch gekennzeichnet,

a) daß man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁵ für Wasserstoff steht, Thienylamine der Formel VII

in welcher

n, \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 die oben angegebene Bedeutung haben.

mit Isocyanaten der Formel VIII

OCN - R⁶ VIII

in welcher

35 R⁶ die oben angegebene Bedeutung hat,

umsetzt, oder

b) daß man für den Fall, daß A für den Rest Ia steht und R⁴ für Wasserstoff steht, Thienylisocyanate der Formel IX

in welcher

n und R3 die oben angegebene Bedeutung haben,

mit Aminen der Formel IV

20

in welcher

R⁵ und R⁶ die oben angegebene Bedeutung haben,

25 umsetzt, oder

c) daß man für den Fall, daß A für den Rest Ib steht, Thienylamine der Formel VII

in welcher

35 n, \mathbb{R}^3 und \mathbb{R}^4 die oben angegebene Bedeutung haben,

5 mit Imidokohlensäureesterhalogeniden der Formel X

 $Hal - C = N - R^6$ X

in welcher

LO

.5

 \mathbb{R}^5 und \mathbb{R}^6 die oben angegebene Bedeutung haben und

Hal für Halogen steht,

umsetzt.

- 6. Mittel zur Leistungsförderung von Tieren gekennzeichnet durch einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1.
- 7. Tierfutter, Trinkwasser für Tiere, Zusätze für Tierfutter und Trinkwasser für Tiere gekennzeichnet durch
 einen Gehalt an Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1.
- 8. Verwendung von Thienylharnstoffen oder -isoharnstoffen der Formel I gemäß Anspruch 1 zur Leistungsförderung von Tieren.
 - 9. Verfahren zur Herstellung von Mitteln zur Leistungsförderung von Tieren, dadurch gekennzeichnet, daß man Thienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel I

5	gemäβ	Anspruch	1	mit	Streck-	und/oder	Verdünnungsmit-
	teln vermischt.						

10. Verfahren zur Herstellung von Tierfutter, Trinkwasser für Tiere oder Zusätze für Tierfutter und Trinkwasser für Tiere, dadurch gekennzeichnet, daß manThienylharnstoffe oder -isoharnstoffe der Formel I gemäß Anspruch 1 mit Futtermitteln oder Trinkwasser und gegebenenfalls weiteren Hilfstoffen vermischt.



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 86 10 6209

	EINSCHLÄ			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokume der met	ints mit Angabe, sowell erforderlich, geblichen Telle	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Ct. 4)
Y	DE-A-2 645 613 CYANAMID) * Ansprüche *	(AMERICAN	1,4-7	A 23 K 1/16 C 07 D 333/38 C 07 D 333/68 C 07 D 333/78
Y	US-A-3 989 505 * Ansprüche *	(L.G. NICKELL)	1,4,7	C 07 D 333/80
Ÿ	DE-A-2 510 936 * Ansprüche *	(CHEVRON)	1,6	
A .	DE-A-2 648 248 CYANAMID) * Ansprüche *	(AMERICAN	1,4-7	
A	AT-B- 311 994 * Ansprüche *	(DR. F. SAUTER)	1,4	SEALING MEDIC
A	l, 2. Juli 1979 814x, Columbus,	Ohio, US; & BR - AMERICAN CYANAMID	1,4-7	A 23 K 1/00 C 07 D 333/00
		un ou		
De	r vorllegende Recherchenbericht wur	de für alle Patentansprüche erstellt		
	Recherchenort DEN HAAG	. Сно	ULY J.	
X: vo Y: vo ar A: te O: ni P: Zv	ATEGORIE DER GENANNTEN D in besonderer Bedeutung allein in besonderer Bedeutung in Veri deren Veröffentlichung derselb chnologischer Hintergrund chtschriftliche Offenbarung wischenliteratur er Erfindung zugrunde liegende	petrachtet nach pindung mit einer D: in de en Kategorie L: aus a	dem Anmeldedi r Anmeldung an undern Gründen	ent, das jedoch erst am oder atum veröffentlicht worden ist geführtes Dokument angeführtes Dokument n Patentfamilie, überein- ent